# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

① 特許出願公開

#### ⑩ 公開 特 許 公報(A) 平3-48748

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)3月1日

G 01 N 5/02 G 21 C 19/46 A Z

7172-2G 7055-2G

審査請求 未請求 請求項の数 10 (全1頁)

会発明の名称

Ru濃度センサ及びRu検出システム

頭 平1-183790 ②特

@出 願 平1(1989)7月18日

@発 明 考 新 井 祐 子

茨城県日立市久慈町4026番地 株式会社日立製作所日立研

究所内

@発 明 者 田 卓

茨城県日立市久慈町4026番地 株式会社日立製作所日立研

株式会社日立製作所 ⑪出 願 人

東京都千代田区神田駿河台4丁目6番地

個代 理 人 弁理士 中 本 宏 外1名

#### 眀 錋

#### 1. 発明の名称

Ruag度センサ及びRu検出システム

#### 2.特許請求の範囲

- 1. 有機膜を電極表面に備えた援動子を用いた Ru D。設度検出用のRu濃度センサ。
- 2. 有機膜が合成樹脂であり、嵌合成樹脂が、ポ りオレフィン、ポリピニル系樹脂又はシリコン 系樹脂から選ばれたものであることを特徴とす る請求項1記載のRu濃度センサ。
- 3. 有機膜を電極表面に備えた振動子をRu濃度を ンサとして用いて、RuO.湿度を前記センサの周 放数変化によって検出することを特徴とするRu 検出システム。
- 有恩膜を電極表面に備えた振動子をRu進度を ンサとして用いて、RoO.没度を検出するもので あって、前記有機膜上でRuO.をRuO.として還元 沈着させることによる重量増加を、援助子の共 咱周波数の変化としてとらえ、RuO₁没度として 検出することを特徴とするRu検出システム。

- 5. 有機膜を電極表面に備えた援助子からなる Ru 濃度センサを2つ備え、1つを被測定環境に、 他の1つを有機膜を介してRuD.を除去した環境 に置くことにより、2つの振動子の周波数変化 の差から、被測定環境におけるRuO.滋度を測定 することを特徴とするRu検出システム。
- 6. 有機膜を電極表面に備えた振動子を用いたRu 濃度センサ、周波数カウンタ及び周波数変化の 数分計算ユニットを配備したRuD+濃度測定装置。
- 7. 原子燃料再処理プラントにおける、硝酸水溶 被中あるいは蒸気相中のRuO, 激度を検出するシ ステムにおいて、有機膜を電極表面に備えた振 動子を用い、RuO.をRuO.として還元沈着させる ことによる重量増加を前記振動子の共鳴周波数 の変化としてとらえ、RuD,設度として検出する ことを特徴とするRu検出システム。
- 硝酸榕族の鳩圧沸騰によって、使用済原子级 料を処理する原子燃料再処理プラントにおいて、 前記硝酸溶液中あるいは蒸気相中のRuB.を感知 する有機膜を電極表面に設けた振動子を用い、

共鳴周波数変化から前記RuO。濃度を検出する装置を備えたことを特徴とする原子燃料再処理プラント。

- 10. 使用済原子塩料を硝酸溶液にて溶解する塩料溶解槽、前記原子塩料を溶解した硝酸溶液より

#### 3: 発明の詳細な説明

#### 〔産業上の利用分野〕

本発明は、Ru濃度センサ及びそれを用いた Ru検出システムに係り、特に、原子燃料再処理ブラントにおけるRuO。を検出・測定するシステムに関する。

#### 〔従来の技術〕

徒来、RuO、の分析法については、アナリティカ・ケミストリー、第33名 (1961年) 第886~88頁 (Anal. Chem. Vol.33 (1961) PP886~888) において論じられている。

これによると、液中のRuDaの分析には、試料液中のRuDaのみを四塩化炭素(CCla)にて溶媒抽出し、RuDaのみを分離し、これを比色分析法あるいは誘導ブラズマ発光分析(ICP) 法等により定量分析するという方法が一般的にとられている。 気相中のRuDaの分析も、そのままの状態での分析は極めて困難であり、 試料がス中に窒素(Na)がスなどをキャリアがスとして吹込み、試料がスをCCla に通じて、 試料がス中のRuDaをCCla によりった方法がとられる。

但し、この方法によると気相中のRuD.を系外に 追い出すため、系内のRuD.の気液平衡をかき乱され、被相から気相へのRuD.の新なる移行が生する 可能性があり、実際に気相中に存在していたRuD. 盤よりも、多く見破られる可能性がある。

#### (発明が解決しようとする課題)

上記様中のRuO、をいったんCCI、中に抽出する分離性中のRuO、をいったんCCI、中に抽出する分離性の別であり、また、分離されたRuO、を必要であるために、分析するために分析のための数とであるながのない。
を必要ののRuO、をその場でその時点には、ないるなどである。
を選及があるため、ある系のRuO、をその場でその時点には、ないったの別定には、ないったの別定には、ない。の認識には、ないという問題点があった。

また、RuO。をCCI。にて抽出する方法は、CCI。 の安定性から温度が約80℃を超えると分解する ため、室温付近の操作が安全であり、室温以上の 高温とりわけ約80℃以上では適用できないとい う問題点があった。

さらに、分離操作後の定量分析法としてはIC Pが最も一般的に行われているが、Ruとしての検 出級度は0.05mg/lであり、ICPを適用しても、
0.05mg/l以下のRuを検出することができないと
いう問題点があった。

例えば、原子燃料再処理ブラントのように、硝酸溶液中に存在する使用液の原子燃料から生ずる核分裂生成物のなかのRu化合物が、酸化されて前記網酸溶液中あるいは蒸気相中にRuO-として存在すると、構造材料であるステンレス類の腐食が苦しく加速される懸念があり、前記RuO-濃度を検出することは前記再処理ブラントの保守・管理の点から重要な技術課題といえる。

しかし、前記従来技術では実環境中における前記Ruil、微度をリアルタイムでその場で測定することができないという問題点があった。しかも、前記ステンレス鋼の資金に対しては、10~³ppmのオーダのRuil、の影響をも考慮することでより安全性が向上すると考えられるが、前記従来技術では検出感度に問題があった。

本発明は、RuD。濃度を「その場」で高感度(~ 10 °g)に検出する濃度センサ並びに検出シス テムを提供とすることを目的とし、さらにリアルタイムでのRuO。濃度モニタリング装置を備えたプラントを提供することを目的とする。

#### [課題を解決するための手段]

上記目的を達成するために、本発明では、RuO。 複度検出用のRu激度センサとして、有機膜を電極 表面に備えた援動子、特に水晶振動子を用いたRub。のであり、また、Ru検出システムとし出まるに上記に 変度センサを用いてRuO。の濃度を検出シスス度 としたものである。そして、上記Ru検出シスス度 においては、援動子の電極表にによれると においては、援動子の電極表にによれるで RuO。をRuO。に超元し沈若させることにの変したよるの においた。 RuO。をRuO。に超元し沈若させることにの である。また、前記として検出することに用める である。また、RuO。 である。また、Ru 校出システムに用め である。また、Ru 校出システムに用るの である。また、Ru 校出システムに用るの である。また、Ru 校出システムに用るの である。また、Ru 校出システムに用るの である。また、Ru 校出システムに用る である。また、Ru 校出システムに用め である。また、Ru 校出システムに用る である。としたるの数分計算ユニットを配備 こととしたものてある。

さらに、上記の他の目的を達成するために、本

発明の原子燃料再処理プラントとしては、硝酸溶 核の城圧沸騰によって、使用済原子燃料を処理する原子燃料再処理プラントにおいて、前記硝酸溶 被中あるいは蒸気相中のRuO.を感知する有機膜を 電衝表面に設けた振動子を用い、共鳴周被数変化 から前記RuO. 護度を検出する装置を備えることと したものである。

次に、本発明を詳しく説明する。

本発明では援動子の共鳴周波数変化 (Δ I) が 電極の電量変化 (Δ m) に比例するという原理を 用いている。この関係を(I)式に示す。

$$\Delta I = \frac{f^2}{S p K f} \Delta m \qquad (1)$$

電話は通常、金あるいは銀が用いられているが、この表面に有機膜を堕布する。有機膜をRuO.を含む環境に置くと、RuO.は有機膜により還元され、RuO.が生成、沈着する。この沈着速度はRuO.の設度に比例する。したがって、Δ ſ の時間に対する

変化(微分値)をとることにより、Rull.の濃度を 知ることができる。

上記の有機膜としては、通常合成樹脂膜が用いられ、特に、ポリエチレン等のポリオレフィン、 ポリ塩化ビニル等のビニル系樹脂及びシリコン系 樹脂が好適に用いられる。

#### (作用)

Ru O. は極めて酸化性の強い化学物質であるため、有機物を接触すると、相手を酸化する過程で自己還元し、Ru O. なる安定酸化物として固着する性質を有する。したがって、電極は沈着により重量増加し、それにともなって水晶振動子の共鳴周波数が変化することになる。前記したように、周波数変化(△ f )は重量増加(△ m )に比例するので、△ f の時間変化から、Ru O. の生成量ひいてはRu O. 独皮を知ることができる。

ところで、この周波数変化は周波数カウンタによりとらえることができ、さらに共鳴周波数との・差分ならびに時間変化は別途、 微分計算ユニットを備えれば計算が可能である。この周波数変化は

更に、RuO・設度検出系にコンピュータによるデータ処理系を加えることにより、一定時間毎のRuO・設度のモニタだけでなく、任意期間におけるRuO・競を算出することができ、RuO・による材料損傷の度合が予測されるとともに、効率の良い防食対策を施す指標とすることができる。

援助子としては、水晶振動子が好ましいが、他 に圧電楽子が用いられる。

#### (実施例)

以下、本発明の実施例を図面により説明するが、

本発明はこれらに限定されない。 実施例)

第1 図は Ru濃度センサの断面図である。第1 図に示される水晶振動子 5 の水晶板 1 として、例えば A Tカット、共鳴周波数 4.19 MHz、周波数定数 1.67×1 0 5 cm・Hzのものを用いて、ルテニウム四酸化物 ( RuO、) を含む環境中に設置し、第2 図に示されるような周波数測定装置の周波数カウ

ンタ7より、水晶振動子5の周波数を計削する。

水晶援動子 5 をスピナー上に固定し、この表面にポリエチレンの溶融液を形成する。ポリエチレン膜を形成する。ポリエチレン膜を形成するとポリエチレン膜上に RuO \* が登になった。ないで、 W 着した RuO \* が変化する。この周波数が変化する。この周波数が変化する。この周波数が変化する。この周波数ができる。

この水晶振動子の場合、周波数変化iHz当り

RuO: 1.3×10 "g/cm"/Hzに相当する。

Ru0.は分子量の比が Ru0./Ru0.= 1 6 5 . 0 7 / 1 3 3 . 7 であるので、得られた Ru0.量に 1 6 5 . 0 7 / 1 3 3 . 7 を掛けた値が Ru0.量に 相当する。また、得られた Ru0. と Ru0. のモル 数は等しいので、得られた Ru0.量をモル 濃度表示すれば、これは Ru0. のモル 濃度を表わしているものと同じである。

また、コンピュータ 8 により周波数変化をRuO, あるいはRuO,の重量に換算し、更に被測定系の容量と水晶振動子の面積から濃度が算出され、一定時間毎のRuO, 濃度がディスプレイに表示され、同時にブリンタに印字される。

本実施例によれば、被測定系から試料をサンプリングすることなく、RuO、濃度を実環境中でその場で測定でき、且つRuO、濃度のリアルタイムでのモニタリングが可能となる。

#### 実施例2

第3回は2つの水晶振動子を用いた例である。 1つはRuO4を含む被測定対象の環境に設置してあ る。他のしつは有機膜で全体をおおわれたチャンパー内に設置してある。RuO.はこの有機膜で除去されるので、チャンパー内はRuO.のみ除去され、他の環境因子は外部と同じになっている。この2つの振動子の周波散変化を同時に測定すると、差分はRuO.の影響のみとなる。この差を周波数カウンタで測定することによりRuO.複度を計測できる。

本実施例によれば、水晶振動子を1つ用いる方式よりもさらに特度のよいRuO。濃度の検出が可能となる。

#### 実施例3

被相中のRuD,を検出する場合、第4図に示すように有機膜3を被倒定系し5の熔被18に接するように、水晶質動子5は固定板17にOリングにて固定し、さらに後方から少し真空引きをして密着させる。被面に接した水晶振動子5はエネルギー損失を考慮して、ネットワークアナライザ16により励振させる。ここでリード線4には高耐食性の材料例えばAu,Ptを用いる。

本実施例によれば、液相中のRuO.を検出するこ

とが可能となる。

#### 尖施例 4

野 5 図は、実施例 3 と同様に、被相中の Ru G.を 検出するシステムを示す。電極 2 及びリード線 4 に Auあるいは Ptを用いた水晶振動子 5 を被碍定系 1 5 の溶液 1 8 の中に直径浸液しネットワークア ナライザ 1 6 により強励して励優させて、溶液中 の Ru G. 重量を周波数カウンタ 7 により測定する。 実施例 5

第6 図は本発明に係る原子燃料再処理プラントのシステムブロック図及び第7 図は各機器からなる構成図である。使用済原子燃料はブロック図に示す工程を終て処理される。

使用资原子燃料は貯蔵池(図示せず)に入れられ、相当の期間貯蔵され、燃料中の放射能が減衰してから処理される。ステンレス綱やジルカロイにより被覆された軽水炉用燃料の場合は、小片に切断し、溶解工程で溶解僧19にて酸化物燃料だけ溶解し被覆管は固体廃棄物として除去する。溶解は沸騰硝酸中で行われる。燃料溶解被は非除处

工程に送られ、ウラン、ブルトニウムが溶解液より分離される。この分離は有機溶媒にて抽出され、ウラン、ブルトニウムは有機相に移行し、依分裂 生成物は水相に残留する。この水相は高放射性廃 被処理工程へ送られる。

りラン、ブルトニウムを分離した後の高放射能 遠被は遠籍するための魔被蒸発缶20に送られる。 この蒸発缶20から分離された硝酸溶液からさら に路を除去するとともに硝酸を回収する蒸発缶 21に送られる。この硝酸溶液から再使用する硝酸として精製する酸回収精留塔22に送られ、回 収された硝酸は再使用される。前途の硝酸溶液を 回収した残渣は高レベル又は低レベルの放射性 庭 被を貯蔵する魔被貯槽に貯槽される。23は高レベル腐液貯槽である。

以上の燃料溶解槽19、腐液蒸発缶20、酸回収蒸発缶21、酸回収精留等22及び廃液貯槽23 の各機器は核分裂生成物のRuイオンを含み、瞬食が促進されるので、実施例1、2、3及び4と同様にRu0.検出装置が設けられる。このRu0.検出装

選には第1図に示すセンサが用いられる。いずれの機器も硝酸溶液を入れるオーステナイト系ステンレス調からなる容器となっているので、この硝酸溶液中あるいは硝酸蒸気中に RuO₄を検出するセンサが設けられる。

以上のように、各機器にRuO.検出整置を設けることにより各機器における腐食の度合が予測され、各機器の防食を実施する指標となり効率のよい防食が図られる。核分裂生成物のRuは放射能を有するので、その取扱いが問題であるので分析の試料深取には特別な装置が必要となるが、本実施例では試料の採取が必要ない。

#### (発明の効果)

本発明によれば、高感度でRuO. 濃度を「その 場」で検出することができる。この方式を原子燃料所処理プラントに適用すれば、プラント内におけるRuの挙動をとらえ、同プラントの健全性向上に効果的である。また、RuO. による材料損傷に対する対策も効果的に実施できる。

更に、本発明により、被測定系が減圧された系

であっても支障なくRuO、適度剤定ができるので、 硝酸溶液の減圧沸騰によって使用済原子燃料を処理する場合に好適である。また、本発明は試料を サンプリングすることなく、その場でRuO、適度を 砂定できるので、試料の採取が困難な、放射能を 有する環境において好適なRuO、適度検出法である。

更に、本発明によるとRuD、濃度を従来になく高 底度で「その場」で検出できることから、例えば 使用挤原子燃料再処理ブラントにおいて、特に級 に、路被避婚になり得る、燃料溶解値、烧液流 を放ける、廃液管値、磷酸回収蒸発低、磷 酸回収精留塔等に適用すれば、これらの機器の防 食対策を効果的に実施できるので、腐食による腐 とが回避され、原子燃料再処理ブラントの提業の 安定化につながり、信頼性の高い原子燃料再処理 ラントとなる。

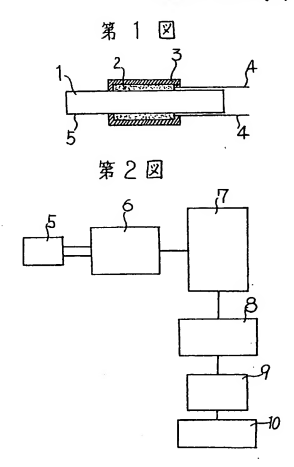
#### 4. 図面の簡単な説明

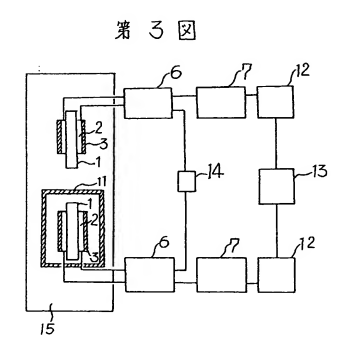
第1図は本発明のRu歳度センサを示す断面図、 第2図は例定システムの一例を示す回路図、第3 図は水晶複動子を2つ用いた方式による部定シス

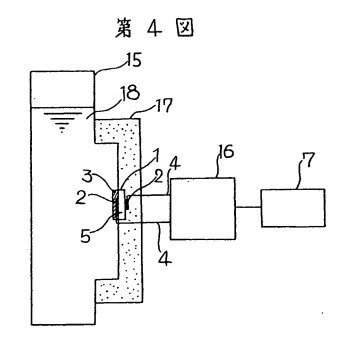
# 特開平3-48748 (6)

テムの一例を示す全体機成図、第4図及び第5図は被相中のRu0.検出システムの一例を示す全体機成図、第6図は本発明に係る使用済原子燃料の再処理プラントにおける処理工程図、第7図は再処理プラントの各機器システムを示す機関、第7図は再処理プラントの各機器システムを示す機関、4 … リード線、5 … 水晶板、2 … 電極、3 … 有機関回路、7 … 周被数カウンタ、8 … コンピュータ、9 … ディンバ、12 … D/A コンパータ、13 … レコーダ、14 … 電極、15 … 被測定室、16 … ネットワークアナライザ、17 … 固定板、18 … 溶液、19 … 溶解槽、20 … 魔液発缶、21 … 酸回収精留塔、23 … 离レベル廃液 貯槽

特許出願人 株式会社 日立製作所代理 人 中 本 宏同 井 上 昭







# WEST

#### **End of Result Set**

Generate Collection

L8: Entry 1 of 1

File: DWPI

Mar 1, 1991

DERWENT-ACC-NO: 1991-106301

DERWENT-WEEK: 199115

COPYRIGHT 2001 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Ruthenium concn. sensor for detecting oxide concn. - consisting of organic membrane pref. synthesised resin e.g. polyolefin, provided on electrode surface

PRIORITY-DATA: 1989JP-0183790 (July 18, 1989)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE PAGES MAIN-IPC

JP 03048748 A March 1, 1991 N/A 000 N/A

INT-CL (IPC): G01N 5/02; G21C 19/46

ABSTRACTED-PUB-NO: JP03048748A

BASIC-ABSTRACT:

A Ru concn. sensor is claimed for detecting RuO4 concn. using an oscillator where na organic membrane is provided on the surface of an electrode. The organic membrane is pref. made of a synthesised resin such as polyolefin, polyvinyl type resin or silicon type resin. Ru detection system where the above mentioned Ru concn. sensor is used for detecting the RuO4 concn. from the frequency change of the sensor, where RuO4 is reduced organic membrane the resulting wt increase is detected by the change of the resonance frequency of the oscillator. Ru concn. sensors are provided in duplicate and one is installed in the environments to be measured, and the other is installed in an environment from where RuO4 is removed so taht the RuO4 concn. in the environment to be measured is measured from the difference of the frequency change between two oscillators.

USE/ADVANTAGE - The RuO4 concn can be detected on the spot with high sensitivity. The sensor is useful for atomic fuel reprocessing plant.

Your reference No.: 150.0101 0101

(19) JAPAN PATENT BUREAU (JP)

(11) Japanese Laid-Open Patent No.:

Heisei 3-48748

# (12) OFFICIAL GAZETTE LAID-OPEN PATENT (A)

(43) Date of laying open: 3/1/1991

(51) Int. Cl.5: ID Code:

**Intraoffice No.:** 

G 01 N 5/02

A 7172-2G

G 21 C 19/46

Z 7055-2G

Request for exam.: None No. of Claims: 10 (Total of 7 pages)

(54) Title of the invention: Ru concentration sensor and Ru detection system

(21) Application No.: Heisei 1-183790

(22) Application Date: July 18, 1989 (Heisei 1)

(72) Inventor: Y. ARAI

c/o Hitachi Seisakusho K.K., Hitachi Lab. 4026 Kuji-Cho, Hitachi-Shi, Ibaragi-Ken

(72) Inventor:

T. HONDA

c/o Hitachi Seisakusho K.K., Hitachi Lab. 4026 Kuji-Cho, Hitachi-Shi, Ibaragi-Ken

(71) Applicant:

HITACHI SEISAKUSHO K.K.

6, 4-Chome, Kanda-Surugadai,

Chiyoda-Ku, Tokyo-To

(74) Agent: H. NAKAMOTO, Patent Agent and 1 other

#### **SPECIFICATION**

## 1. Title of the invention:

Ru concentration sensor and Ru detection system

### 2. Patent Claims:

- 1. An Ru concentration sensor for detection of RuO<sub>4</sub> concentration that has an oscillator provided with an organic membrane on the electrode surface.
- 2. Ru concentration sensor of Claim 1, in which the organic membrane is made of a synthetic resin and the said synthetic resin is selected from polyolefins, polyvinyl resins or silicone resins.
- 3. An Ru detection system in which an oscillator having an organic membrane provided on the electrode surface is used as an Ru concentration sensor and the RuO<sub>4</sub> concentration is detected based on the frequency change of the said sensor.
- 4. An Ru detection system in which an oscillator having an organic membrane provided on the electrode surface is used as an Ru concentration sensor for detection of the RuO<sub>4</sub> concentration and the weight change, due to the reduction of RuO<sub>4</sub> and deposition as RuO<sub>2</sub>, on the said organic membrane is observed as a resonance frequency change of the oscillator for detection of the RuO<sub>4</sub> concentration.
- 5. An Ru detection system having two Ru concentration sensors consisting of an oscillator having an organic membrane on the electrode surface, one placed in the environment to be measured and the other placed in the environment from which the RuO<sub>4</sub> was removed, and the RuO<sub>4</sub> concentration in the environment to be measured is measured based on the difference in frequency change between the two oscillators.
- 6. An RuO<sub>4</sub> concentration measuring device having an Ru concentration sensor using an oscillator with an organic membrane provided on the electrode surface, a frequency counter and a frequency change differential calculator.

- 7. Ru detection system for a system that detects the RuO<sub>4</sub> concentration in an aqueous nitric acid solution or vapor tank at an atomic fuel reprocessing plant, in which an oscillator with organic membrane provided on the electrode surface is used, and the weight change due to reduction of RuO<sub>4</sub> and deposition as RuO<sub>2</sub> is detected as resonance frequency change of the said oscillator for the detection of the RuO<sub>4</sub> concentration.
- 8. For an atomic fuel reprocessing plant for processing used atomic fuel by boiling a nitric acid solution in vacuum, an oscillator having an organic membrane, that detects the RuO<sub>4</sub> in the vapor phase of the said nitric acid solution, provided on the electrode surface, is used, and which has a device that detects the RuO<sub>4</sub> concentration based on the resonance frequency change.
- 9. For an atomic fuel reprocessing plant having a waste liquid evaporator vessel that concentrates the waste liquid after separation of uranium and plutonium from the nitric acid solution, with the atomic fuel dissolved in it, a fuel dissolution tank for dissolution of the used atomic fuel in the nitric acid solution, an acid recovery evaporator vessel that evaporates the nitric acid solution separated from the said waste liquid evaporator vessel, an acid recovery refining tower that refines the nitric acid that is reused in this process, from the said nitric acid solution, and a waste liquid storage tank that stores high-level or low-level radioactive waste liquid; an atomic fuel processing plant in which an oscillator having an RuO<sub>4</sub>-sensing organic membrane provided on the electrode surface is used and which has a device that detects the RuO<sub>4</sub> concentration from the change in resonance frequency, used in at least one of the said dissolution tank, waste liquid evaporator vessel, acid recovery evaporator vessel, recovery refining tower and waste liquid storage tank.
- 10. For an atomic fuel reprocessing plant having a fuel dissolution tank for dissolution of used atomic fuel in a nitric acid solution, a waste liquid evaporator vessel that concentrates the waste liquid after separation of uranium and plutonium from the nitric acid solution in which the said atomic fuel is dissolved, an acid recovery evaporator vessel that evaporates the nitric acid solution separated from the said waste liquid evaporator vessel, an acid recovery refining tower that refines the said nitric acid solution into nitric acid for reuse, and a waste liquid storage tank that stores high- or low-level radioactive waste liquid; an atomic fuel reprocessing plant in which an oscillator having an RuO<sub>4</sub> sensing organic membrane provided on the electrode surface is used, and which has a device that detects the RuO<sub>4</sub> concentration

from the change in resonance frequency, used in at least one of the said dissolution tanks, waste liquid evaporator vessel, acid recovery evaporator vessel, acid recovery refining tower and waste liquid storage tank and which has a vacuum boiling device for the nitric acid solution, provided to at least one of the said waste liquid evaporator vessel and acid recovery refining tower.

# 3. Detailed explanation of the invention

# Areas of industrial application

This invention relates to an Ru concentration sensor and an Ru detection system using the said Ru concentration sensor, and especially an RuO<sub>4</sub> detection/measuring system at an atomic fuel reprocessing plant.

# **Conventional technology**

Conventionally, Analytical Chemistry, Vol. 33 (1961), pp. 886-888 discusses the analysis of RuO<sub>4</sub> (Anal. Chem. Vol. 33 (1961), pp 886-888).

According to the discussion,  $RuO_4$  in a specimen liquid, is solvent-extracted with carbon tetrachloride ( $CCl_4$ ), only  $RuO_4$  is separated, which is quantified by colorimetric analysis or induction plasma colorimetric analysis (ICP) in general. Analysis of  $RuO_4$  in the gas phase is difficult under such conditions, so that nitrogen ( $N_2$ ) gas, etc., is blown into the specimen gas as a carrier and  $CCl_4$  and  $RuO_4$  in the specimen gas are trapped in  $CCl_4$  and quantified by ICP, etc.

However, RuO<sub>4</sub> in the gas phase is removed in this method, so that the gas-liquid equilibrium of RuO<sub>4</sub> in the system is disturbed and new transfer of RuO<sub>4</sub> from the liquid phase to the gas phase could occur. As a result, the RuO<sub>4</sub> measured in the gas phase may be larger than the actual value.

# Problem this invention intends to solve

The said conventional technology needs a separation operation that extracts RuO<sub>4</sub> once into CCl<sub>4</sub> from both liquid and gas phases and also needs setting of the separated RuO<sub>4</sub> onto a device for colorimetric analysis or ICP analysis, so that the direct measurement of RuO<sub>4</sub> of a certain system on site and in real time for quantification is not taken into consideration, i.e., it

is a batch method measurement, not a continuous measurement. Therefore, the RuO<sub>4</sub> concentration could not be measured continuously.

Also, the method to extract the RuO<sub>4</sub> with CCl<sub>4</sub> cannot be applied at a temperature of 80°C or higher because CCl<sub>4</sub> decomposes [sic!] at approximately 80°C or higher.

In addition, although ICP is more popular as a quantification after separation, the Ru concentration detected is 0.05 mg/L and even ICP fails to detect 0.05 mg/L or less Ru.

For example, when the Ru compound in nuclear fission products, generated from used atomic fuel and present in nitric acid solution at the atomic fuel processing plant, is oxidized and is present as RuO<sub>4</sub> in the said nitric acid solution or vapor, then the corrosion of stainless steel, i.e., the structural material, can be accelerated. So that detection of RuO<sub>4</sub> concentration is an important issue for maintenance and management of the said reprocessing plant. However, with conventional technology, the RuO<sub>4</sub> concentration in the actual environment cannot be measured in real time. Also, if the effect of RuO<sub>4</sub> at an order of 10<sup>-2</sup> ppm is taken into consideration, operational safety can be improved, but conventional technology has a detection sensitivity problem. This invention offers a concentration sensor and a detection system which detects the RuO<sub>4</sub> concentration or site at a high sensitivity (~ 10<sup>-8</sup> [7] g) and it also offers a real time RuO<sub>4</sub> concentration monitoring device.

## Means to solve the problem

For the above objective, an oscillator, having an organic membrane on the electrode surface, especially a crystal oscillator, is used in this invention as the Ru concentration sensor for RuO<sub>4</sub> concentration detection and the said Ru concentration sensor is used for detection of the RuO<sub>4</sub> concentration as the invention's Ru detection system. Weight change, due to the reduction RuO<sub>4</sub> and deposition as RuO<sub>2</sub> by the organic membrane applied to the oscillator's electrode surface, is taken as the change in resonance frequency of the said crystal oscillator for detection of the RuO<sub>4</sub> concentration. The RuO<sub>4</sub> concentration measuring device used in the said Ru detection system is provided with an Ru concentration sensor that uses an oscillator having an organic membrane on the electrode surface, a frequency counter and a differential calculator unit for calculating the frequency change.

In addition, for the above objective for an atomic fuel reprocessing plant that processes used atomic fuel, the atomic fuel reprocessing plant of this invention has a device that detects the RuO<sub>4</sub> concentration from the resonance frequency change by use of an oscillator having an organic membrane for sensing RuO<sub>4</sub> in a liquid-gas phase on the electrode surface.

Next, this invention is detailed below.

In this invention, the principle that the resonance frequency change ( $\triangle f$ ) is proportional to the weight change ( $\triangle m$ ) of the electrode is used. This relationship is

$$\Delta f = \frac{f^3}{\Delta m} \qquad (1)$$

$$5pKf$$

where, S: electrode area, p: crystal density, Kf: frequency constant, f: resonance frequency.

Normally, gold or silver is used for the electrode and the organic membrane is coated on its surface. When the organic membrane is placed in an  $RuO_4$ -containing environment, the  $RuO_4$  is reduced by the organic membrane and  $RuO_2$  is generated and deposits. The concentration of this deposit is proportional to the  $RuO_4$  concentration. Therefore, the  $RuO_4$  concentration can be obtained from the change of  $\Delta f$  over time (differential value).

Normally, a synthetic resin is used as the said organic membrane and especially polyolefin, such as polyethylene, etc., and a vinyl resin and silicone resin, such as polyvinyl chloride, etc., are preferred.

### **Function**

Since  $RuO_4$  is a chemical substance with a very strong oxidizing power, it becomes reduced in the process of oxidation of the other reactant part and it attaches itself as stable  $RuO_2$ , so that the weight of the electrode increases with the deposition and the resonance frequency of the crystal oscillator changes along with it. Since the frequency change is proportional to the weight change ( $\Delta m$ ), the  $RuO_4$  concentration and the amount of  $RuO_2$  generated can be determined from the time change of  $\Delta f$ .

Now, the frequency change can be measured by a frequency counter and the difference from the resonance frequency and the time change can be calculated by a differential calculator unit. This frequency change can be obtained with one crystal oscillator but can be measured more accurately by the use of two oscillators, as follows. That is, one oscillator is placed in the environment to be measured, that contains the RuO<sub>4</sub> and the other oscillator is placed in an environment from which the RuO<sub>4</sub> is removed by the organic membrane, etc. When the difference between two frequency changes is measured, the effect of a substance other than RuO<sub>4</sub>, for example, contamination due to the adsorption of moisture, etc., degradation of the organic membrane or electrode or the frequency change due to temperature change can be compensated and only the weight of deposited RuO<sub>2</sub> in the organic membrane due to reduction of RuO<sub>4</sub> can be detected.

In addition, computer data processing added to the  $RuO_4$  concentration detection system can detect not only the amount of  $RuO_4$  at an optional time, but it can also monitor the  $RuO_4$  concentration for a set time, so that the degree of material damage due to  $RuO_4$  can be predicted as an effective corrosion prevention indicator.

A crystal oscillator is preferable for the oscillator, but sometimes a piezoelement is used.

# Practical Examples

Practical examples of this invention are explained below with the aid of figures, but the invention is not limited to these examples.

# **Practical Example 1**

Figure 1 is a cross-section of an Ru concentration sensor. For example, crystal plate 1 of the crystal oscillator 5 in Figure 1, of an AT cut [sic], 4.18 MHz resonance frequency, 1.67 x 10<sup>5</sup> cm Hz frequency constant is used and it is placed in an environment containing ruthenium tetroxide (RuO<sub>4</sub>) for the measurement of the frequency of crystal oscillator with frequency counter 7 of the frequency measuring device of Figure 2.

Crystal oscillator 5 is fixed on a spinner and the polyethylene solution is titrated on it with rotary cooling. Then it is dried to form a polyethylene film. When the crystal oscillator with polyethylene film is exposed in an RuO<sub>4</sub>-containing environment, RuO<sub>4</sub> is reduced on the polyethylene film and deposited as solid ruthenium dioxide (RuO<sub>2</sub>). The frequency of crystal oscillator 5 changes in proportion to the attached RuO<sub>2</sub>. The amount of RuO<sub>2</sub> is measured based on this frequency change.

In the case of a crystal oscillator, a frequency change of 1 Hz corresponds to  $1.3 \times 10^{j-[7]} \text{ g/cm}^3/\text{Hz RuO}_2$ .

Since the molecular weight ratio  $RuO_4/RuO_2 = 165.07/133.7$ , the amount of obtained  $RuO_2$  multiplied by 165.07/133.7 corresponds to the amount of  $RuO_4$ , since the number of moles of the obtained  $RuO_2$  and  $RuO_4$  are equal. The molar concentration of the amount of  $RuO_2$  displayed is equal to the molar concentration of  $RuO_4$ .

Conversion of the frequency change to the weight of the RuO<sub>2</sub> or RuO<sub>4</sub> is carried out by computer B and the concentration is calculated from the capacitance of the system to be measured and of the crystal oscillator. The RuO<sub>4</sub> concentration per a set time is displayed on the display and printed simultaneously by the printer.

With this practical example, the RuO<sub>4</sub> concentration is measured on-site in the actual environment without sampling of the specimen and the RuO<sub>4</sub> concentration is monitored in real time.

## **Practical Example 2:**

Figure 3 is an example in which two crystal oscillators are used.

One oscillator is placed in the environment to be measured that contains RuO<sub>4</sub> and the other is placed in a chamber that is covered by the organic membrane. Since the RuO<sub>4</sub> is removed by the organic membrane, only RuO<sub>4</sub> is removed from the chamber and the other environmental factors are the same as that of the outside. When the frequency changes of these two oscillators are measured simultaneously, the difference is solely the effect of RuO<sub>4</sub>.

Measuring this difference by a frequency counter shows the RuO<sub>4</sub> concentration. Detection of the RuO<sub>4</sub> concentration with higher accuracy is possible with this practical example than with one oscillator.

## **Practical Example 3:**

As shown in Figure 4, for detection of RuO<sub>4</sub> in the liquid phase, organic membrane 3 is contacted with solution 18 of the system 15 to be measured, crystal oscillator 5 is fixed onto fixing plate 17 by an O-ring and is attached closely by a little vacuum suction from behind. Crystal oscillator 5, in contact with the liquid surface, is oscillated by network analyzer 16 in consideration of the energy loss [sic]. Here, a highly corrosion-resistant material, such as Au or Pt is used for lead wire 4. RuO<sub>4</sub> in the liquid phase can be detected by this practical example.

## **Practical Example 4:**

Figure 5 shows the system that detects  $RuO_4$  in the liquid phase, similarly to Figure 3. Crystal oscillator 5, using Au or Pt for electrode 2 and lead wire 4, is directly immersed into solution 18 of the system 15 to be measured and is oscillated by network analyzer 16 for measurement of the weight of  $RuO_4$  in the solution by frequency counter 7.

# **Practical Example 5:**

Figure 6 is a system block diagram of the atomic fuel reprocessing plant of this invention, and Figure 7 shows the various equipment. Used atomic fuel is processed through the processes shown in the block diagram. Used atomic fuel is put in a storage pond (not shown) for storage for a considerable time and it is processed after the radioactivity of the fuel is attenuated.

In the case of fuel for a light water furnace covered with stainless steel or zircalloy, the fuel is cut into small pieces and only oxide fuel is dissolved in dissolution tank 19 and the covered tubes are removed as solid waste. The dissolution is carried out in boiling nitric acid. The fuel solution is sent to the co-evaporation process for separation of uranium and plutonium from the solution. This separation is detected by an organic catalyst, uranium and plutonium move to the organic phase and the nuclear fission product remains in the aqueous phase. This aqueous phase is sent to a high radioactivity waste-processing process.

Highly radioactive waste liquid, separated from uranium and plutonium is sent to waste liquid evaporator vessel 20 for concentration. The waste liquid is further removed from the nitric acid solution, separated from the said evaporator vessel 20, and it is sent to evaporation tower 21 for recovery of nitric acid. Then it is sent to acid-recovery purifying tower 22 where the nitric acid to be reused is purified and the recovered nitric acid is reused. Residual liquid from which a nitric acid solution is recovered is stored in a waste liquid storage tank for highor low-level radioactive waste liquid. Numeral 23 is a high-level waste liquid storage tank. The said fuel dissolution tank 19, waste liquid evaporation vessel 20, acid recovery evaporator vessel 21, acid recovery evaporation tower 22 and waste liquid storage tank 23 contains Ru ions as nuclear fission product and corrosion is promoted on these devices so that the RuO<sub>4</sub> detection device is provided similarly to Practical Examples 1, 2, 3 and 4.

The sensor shown in Figure 1 is used in the said RuO<sub>4</sub> detector. All of these devices/equipment are made of austenitic stainless steel for containing the nitric acid solution, so that an RuO<sub>4</sub> detecting sensor is provided in the nitric acid solution or nitric acid vapor.

Such provision of an RuO<sub>4</sub> detector in each device can predict the degree of corrosion of the device and the detector enables effective corrosion prevention. Since Ru, the nuclear fission product, is radioactive, its handling is an issue and sample collection for analysis requires a special device, but in this invention, no sample collection is necessary.

#### **Effect of the invention:**

This invention enables "on-site" accurate detection of RuO<sub>4</sub> concentration. When this method is applied to an atomic fuel reprocessing plant, the behavior of Ru is detected to improve the health of the said plant. Measures against material damage due to RuO<sub>4</sub> can be implemented effectively too.

This invention can measure RuO<sub>4</sub> concentration, even in a system to be measured to which vacuum is applied, so that it is suitable for processing used atomic fuel by boiling the nitric acid solution in vacuum. This invention requires no collection of specimens, so that it is suitable for RuO<sub>4</sub> concentration detection in a radioactive environment.

Also, this invention enables more accurate "on-site" RuO<sub>4</sub> concentration detection than the conventional and when it is applied to a fuel dissolution tank, waste liquid evaporator

vessel, waste liquid concentration vessel, waste liquid storage tank, nitric acid recovery evaporation vessel, nitric acid recovery/purification tower, etc., which could be in a more severe corrosive environment, the corrosion prevention can be effective and the corrosion problem is eliminated for safe and highly reliable operation of the plant.

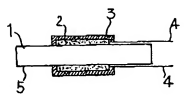
# 4. Brief explanation of the figures

Figure 1 is a cross-section of the Ru concentration sensor of this invention. Figure 2 is an example circuit diagram of the measuring system; Figure 3 is an example of a measuring system that uses two crystal oscillators; Figure 4 is an example measuring system using two crystal oscillators; Figures 4 and 5 are an example system for the detection of RuO<sub>4</sub> in the liquid phase; Figure 6 is a process chart of the used atomic fuel reprocessing plant of this invention and Figure 7 is an outline of the various equipments of the reprocessing plant.

- 1 crystal plate
- 2 electrode
- 3 organic membrane
- 4 lead wire
- 5 crystal oscillator
- 6 oscillation circuit
- 7 frequency counter
- 8 computer
- 9 display
- 10 printer
- 11 organic membrane chamber
- 12 D/A converter
- 13 recorder
- 14 electrode
- 15 chamber to be measured
- 16 network analyzer
- 17 fixing plate
- 18 solution
- 19 solution tank
- 20 waste liquid evaporation vessel
- 21 acid recovery evaporation vessel
- 22 acid recovery/refining tower
- 23 high-level waste liquid storage tank

Figure 1

Figure 2



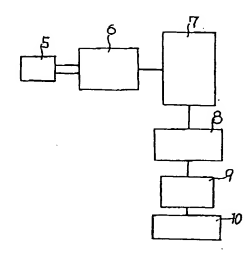


Figure 3

6 7 12 2 3 14 13 15

Figure 4

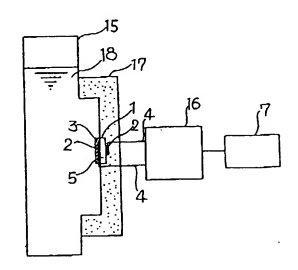
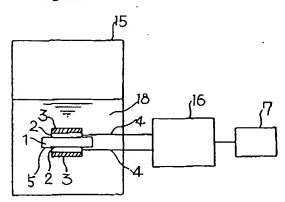
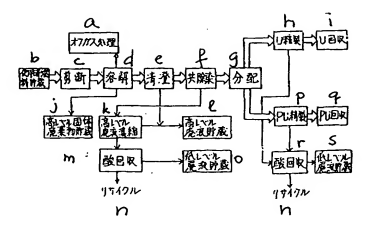


Figure 5



# Key to Figure 6:

- a off-gas process
- b used fuel storage
- c shearing
- d milling
- e cleaning
- f co-decontamination
- g distribution
- h refining
- i U recovery
- j high level solid waste storage
- k high level waste liquid concentration
- 1 high level waste liquid storage
- m acid recovery
- n recycle
- o low level waste liquid storage
- p PU refining
- q PU recovery
- r acid recovery
- s low level waste liquid storage



# Key to Figure 7:

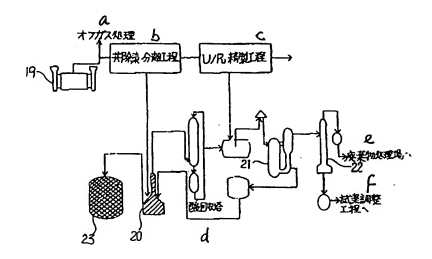
a - off-gas process

b - co-decontamination separation processc - U/PU refining process

d - acid recovery tower

e – to waste treatment

f - to reagent adjustment process



**Patent Applicant:** 

HITACHI SEISAKUSHO K.K.

Agent:

H. NAKAMOTO

Agent:

A. INOUE